Japanese laid-open application H02-124883, (published on 05/14/1990, assignee Kitasato Institute, titled "Isofavone derivatives which have anti-oxidation activity and manufacturing methods") discloses isoflavone compounds that have a general formula shown below.

## Claim 1 translation:

[Isoflavone compounds or salts of such isoflavone compounds that have a general formula:

$$R_{3}$$
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{6}$ 
 $R_{7}$ 

wherein \_\_\_\_ is double bond or single bond, X is O or H<sub>2</sub>, R1 – R9 are H, OH, OCH3, OC2H5, SCH3, COO, or halogen, either one of both of R1 and R1, R2 and R3, R3 and R4, R5 and R4, R6 and R7, R4 and R8, R8 and R9 can be methylendioxy group.]

Claim 2 relates to a manufacturing method using microorganism. The purpose of this research is to produce compounds that have antioxidation activity. There are data showing the antioxidation activity of these compounds.

## 平2-124883 四公開特許公報(A)

@Int. Cl. 5	識別記号	i	庁内整理番号		<b>®公開</b>	平成2年(	199	0)5月14日
C 07 D 311/58 311/04 311/36 311/38 311/64			7375—4C 7375—4C 7375—4C 7375—4C 7375—4C					
C 09 K 15/10 C 12 P 17/18 //(C 12 P 17/18 C 12 R 1:465)		D	7043-4H 8931-4B 審查都	秋 :	未請求	請求項の数	2	(全11頁)

抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法 60発明の名称

> ②特 顧 昭63-278780

頤 昭63(1988)11月4日 23出

東京都世田谷区瀬田 5-12-7 大

神奈川県横浜市南区六ツ川2丁目3番地の301 サンライ 寛 徴 個発 明 者 小 見 山

ズ弘明寺104号

神奈川県横浜市緑区長津田7丁目10-18-301 信 次 @発 明 者 船山

東京都港区白金5丁目9番1号 北里研究所(社団法

人)

外1名 弁理士 小林 和憲 ②代 理 人

1. 発明の名称 抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体および その製造法

(1)、一般式

2. 特許請求の範囲

$$R_{3}$$
 $R_{2}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{6}$ 
 $R_{7}$ 

(式中、 二二 は一重結合または二重結合、Xは OまたはH』、R、~R。は各々H、OH、メト キシ、エトキシ、メチルチオ、カルポン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR」とRェ、Rェ ŁR1 . R1 ŁR. . R1 ŁR. . R. ŁR1 . R, とR。およびR。とR, のいずれか1つまた

は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成していて もよい)で丧されるイソフラボン誘導体またはそ

(2)、ストレプトマイセス属に属し、一般式

$$R_3$$
 $R_2$ 
 $R_1$ 
 $R_3$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 

(式中、 \_\_\_\_ は一重結合または二重結合、 X は OまたはHI、RI~R、は各々H、OH、メト キシ、メチルチオ、エトキシ、カルポン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR」とRェ、Rェ ŁR3 . R3 ŁR4 . R5 ŁR4 . R4 ŁR1 . R, とR。およびR。とR, のいずれかlつまた は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよ い)で表されるイソフラボン誘導体を生産する能

力を有する数生物を培地に培養してほイソフラボン誘導体を生産習慣せしめ、得られた培養物から 該イソフラボン誘導体を保取することを特徴とす る上記一般式で表されるイソフラボン誘導体また はその塩の製造法。

# 3、発明の詳細な説明

## (産業上の利用分野)

本発明は、抗酸化剤として有用なイソフラポン 誘導体およびその製造法に関する。

#### (従来の技術)

従来、天然物由来の抗酸化活性を有する物質と しては、αートコトリエノール、τートコフェロ ール、ビタミンE、イソフラボン誘導体などが知 られている。

イソフラボン誘導体は、複物由来または化学合成により得られることが知られている(An. Acade. Brasil. Cienc. <u>40</u>. l47-150 (1968)、Agr. Biol. Chem., <u>32</u> (6). 740~746 (1968)、J. Agr. Food. Chem..

24. 1174~1177 (1976)、米国特許第4. 157. 984 (1979)、米国特許第4. 264. 509 (1981))が挙げられ

## (発明が解決しようとする課題)

本発明は、微生物の産生する抗酸化活性物質を 得ることを目的とする。

# (課題を解決するための手段)

本発明者らは、有用な生理活性物質を得ることを目的として、種々の放線菌を分離し、その生産物について研究を行った結果、東京都奥武蔵の土 なから新たに分離した放線菌が、その培養物中に 抗酸化活性を有するイソフラノイド誘導体を生産 することを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本発明は、一般式

$$R_3$$
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 

(式中、 ---- は一重結合または二重結合、X はOまたはH。、R、~R・は各々H、OH、メトキシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸またはハロゲン原子を示すか、あるいはR・とR・、R・とR・とR・とR・とR・とR・とR・とR・のいずれか1つまたは2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよい)で表されるイソフラボン誘導体またはその塩およびその製造法である。

上記の塩としては、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などが挙げられる。

本発明のイソフラボン誘導体を生産する能力を 有する微生物は、ストレプトマイセス属に属する が、例えば本発明者らが分離したストレプトマイ セス属に属する菌株 O H - 1 0 4 9 は、本発明に 最も有効に使用される菌株の一例であって、本選 株 O H - 1 0 4 9 の菌学的性質を示すと次の通り である。

#### (1) 形態的性質

栄養菌糸は、各種寒天培地上でよく発達し、分 断は観察されない。気菌糸はスターチ無機塩塩 培地等で豊富に著生し、灰色を呈する。顕微鏡下 の観察では、気菌糸は直線状を呈し、20ケ以上 の胞子の連鎖が認められる。胞子の大きさは1. 1×0.7μmで、卵型である。胞子の表面は平 者である。菌核、胞子のうおよび遊走子は見出さ れない。

### (11)各種培地上での性状

ィー・ピー・シャーリング(B. B. shir ling)とデー・ゴットリープ(D. Gott lieb)の方法(インターナショナル・ジャー ナル・オブ・システィマテイック・パクテリオロジー、16巻、313頁、1966年)によって 調べた本生座図の培養性状を次表に示す。 色頃は 複単色として、カラー・ハーモニー・マニュアル 第4版(コンテナー・コーポレーション・オブ・ アメリカ・シカゴ、1958年)を用いて決定し、 色景名とともに括弧内にそのコードを併せて記し た。以下は特記しない限り、27℃、2週間目の 各増地における観察の結果である。

## 培養性状

	生育 裏面	貧弱に生育、無色 ライトアイポリー
シュククロー ス・硝酸塩寒	<b>余色</b> 定	(2 c a ) 貧弱、粉状、
天		ライトページュ (3ec)
	可溶性色素	生産しない

i '	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
グルコース・		(2 c a)
アスパラギン	裏面	ライトマスタード
寒天	İ	タン (2 l a)
(ISP)	気菌糸	豊富に着生、
		ピロード状、
		シルバーグレイ
		(3 f e)
	可溶性色	生産しない
	去	
	生育	良好に生育、
		良好に生育、 ライトアイポリー
		1
グリセロール	生育	ライトアイポリー
・ グリセロール ・アスパラギ	生育	ライトアイポリー (2 c 2)
	生育	ライトアイポリー (2ca) コパルトタン
・アスパラギ	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e)
・アスパラギ ン寒天	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e) 豊富に着性、

1	1	アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	柔	
	生育 .	良好に生育、
		ライトホィート
		(2 e a)
スクーチ・無	直面	ライトマスタード
機塩寒天		タン(2 i e) ・
(ISP)	<b>永園</b> 及	豊富に菊生、
		ピロード状、
		アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	茶	
	15 -67	de 12 re al. 32
	生育	良好に生育、
チロシン寒天		アイボリ
(1SP)		(2 d b)
•	,	'

	異回	クラブブラウン
		(3 p &)
	永幽戾	中程度に著性、
		ピロード状、
		コパルトグレイ
		(2 f e)
	可溶性色	生産しない
	希	
	生育	中程度に浸透して
		生育、
		ライトアイポリー
		(2 c a)
オートミル寒	裏面	ライトマスタード
天(151)		9 7
•		(2 i e)
,	気菌糸	中程度に養成、
		ピロード状、
		シャドーグレイ
	Ì	(5 i h)
ž –		3

	可溶性色素	生産しない
酵母エキス・ 皮芽エキス寒 天 (!SP)	生育 巫 田 気 田 永 可溶性色	中程 イ イ ク ク イ と ア マ ト で と で で で で で で で で で で で で で で で で で
栄養変天	生育	良好に生育、 ライトホィート (2 e a) パンブー (2 g c)

	<i>-</i>	豊富に着生、 ピロード状、 プッシウィロー グレイ (5 d c) 生産しない
	生育	良好に生育、 ローズベージュ (4gc)
ペプトン・群	基面	ライトアンパー (3 i c)
母エキス寒天	条图录	中程度に著生、 ピロード状、 クリーム
	可溶性色素	( ) メイプル (4 & e )

	生育	贫弱に生育、
グルコース・		無色
硝酸塩寒天	宴面	パール(3 b a)
	気菌糸	貧弱に著生、
		サンド
		(3 c b)
	可溶性色	生産しない
	素	
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
		(2 c a)
グリセロール	真面	サンド
・リンゴ酸カ		(3 c b)
ルシウム窓天	<b>朱囡虎</b>	中程度に着生、
		ピロード状、
		アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	紫	
	1	Į .

<u></u>		
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
		(2 c a)
	夏面	ライトホィート
グルコース・		(2 e a)
ペプトン寒天	気菌糸	中程度に着生、
		ピロード状、
		ホワイト (a)
		あるいは
		パールグレイ
		(13dc)
	可溶性色	生産しない
	素	
<u> </u>		

- (111) 生理学的器性質
  - (1)メラニン色素の生成
  - (イ) チロシン寒天

陰性

(ロ)ペプトン・イースト鉄寒天

胎性

(ハ) グルコース・ペプトン・ゼ

ラチン培地(21~23℃) 陰性 (ニ)トリプトン・イースト液・ 陰性 (2)チロシナーゼ反応 陰性 (3)硫化水素の生産 陰性 (4)硝酸塩の遅元 陰性

(5)ゼラチンの液化(21~23℃) ·(グルコース・ペプトン・ゼラチン

 培地)
 疑路性

 (6)スターチの加水分解
 隔性

 (7)股胎乳の凝菌(3.7 ℃)
 陰性

 (8)股胎乳のペプトン化(3.7 ℃)
 陽性

 (9)生育温度範囲
 (1.0 ~ 3.7 ℃)

00 炭素源の利用性

(プリーダム・ゴトリープ寒天培地)

利用する ; グルコース、マンノース、キ

シロース、フラクトース、ア

ラピノース

やや利用する;シュークロース

利用しない ;ラフィノース、イノシトール

、ラムノース、メリピオース

、セルロース

印セルロースの分解

陰性

(IV) 紐腔壁組成

OH-1049 (Streptomyces sp. OH-1049) と称することとした (工 乗技術院微生物工業技術研究所、受託書「微工研 園寄託第9858、FERM P-9858」)。

以上、イソフラボン誘導体生産菌について説明したが、放級菌の一般的性状として菌学上の性質は極めて変位し易く、一定したものではなく、自然的にあるいは通常行われる紫外線照射、X線位射あるいは変位誘導剤などを用いる人工的変位はの間知の事実であり、このような人工的変位はは勿論、自然変位はもも含まれていて、ストレプトマイセス属に属し、イソフラボン誘導のに使用することができる。

本発明においては、先ずストレプトマイセス国に属し、イソフラボン誘導体を生産する能力を有する微生物が適当な培地に培養される。本欲生物の培養においては、通常放線でならなが、一般に用いられる。培地としては、微生物が同じのでは、彼になどを含有させた栄養培地がは、のうり、マルトース、キシロース、コラクトース、マルトース、総数、デキストリン、には、ののでは、グリセリン、には、ののでは、グルコース、フラクトース、マルトース、総数が、デキストリン、

培養は通常優とうまたは通気復拌培養などの好気的条件下で行うのがよい。工業的には深部通気 復拌培養が好ましい。培養温度は20~40℃で も行い得るが、通常は24~30℃で行うのが好ましい。培養時間は、液体培養の場合、通常1~ 8日培養を行えばよいが、好ましくはイソフラボ ン誘導体の培養物中の苔積量が増大に進した時に 培養を終了すればよい。これらの培地組成、培地 の被性、培養温度、機律速度、通気量などの 銀件は使用する菌株の種類や外部の条件など とて好ましい結果が得られるよう適宜調節、選択 されることは合うまでもない。液体培養において 発泡があるときは、シリコン油、植物油、界面活 性剤などの領泡剤を適宜使用される。

このようにして得られた培養物中に蓄積された イソフラボン誘導体は固体内および培養遺液中に 合有されるので、遠心分離して培養ろ液と関体と に分離し、各々からイソフラボン誘導体を採取す るのが有利である。

培養ろ液からイソフラボン誘導体を採取するには、培養ろ液を酢酸エチル等の非親水性有機溶媒で抽出するか、あるいは培養ろ液を活性炎、アルミナ、多孔性合成高分子樹脂、イオン交換樹脂などに吸着させ、酢酸エチルなどの溶出溶媒で沿出し、得られた抽出液または溶出液を減圧濃縮するか、またはヘキサンなどの有機溶媒を加えて沈澱

させればよい。 得られた粗物質は、、さらに脂溶性 物質の精製に通常用いられる公知の方法、例えば シリカゲル、アルミナなの担体を用いとができない。 では、アイーにより精導体をはながでには ではないではない。 ではない。 ではな

このようにして得られたイソフラボン誘導体としては、例えば第1表に記載のOH-1049P 物質、OH-1049Q物質、OH-1049R 物質が挙げられる。

第1表

化学	OH-1049P	0H-10490	OK-1049R
	物質	物質	物質
構造			

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。 (実施例)

#### 実施例1

# OH-1049P、Q、R生産菌の培養

500m 4 容坂口フラスコに食塩0.3%、きな粉2.0%、グリセロール2.0%を含む液液培地(pH7.0)(A培地)100m 4 を液酸 5 %、大力にグルコース1.0%、ペプトン0.5%、食塩0.3%、寒天1.2%を含む寒天斜面培地上に27℃で14日間培養したストレプトマイセス エスピー・〇Hー1049の斜面培養から1白金耳を接種し、炭畑17cm、毎分120回往復するレシプロカル・ジェーカーで、27℃で72時間振とう培養して積極を提た。

次に30 & 容ジャー・ファーメンターに A 培地 20 & を仕込み滅密した後、上記方法で得られた 種母1 & を無菌的に移植し、28 でで毎分150 & の空気を通気し、復幹しなから3日間培養して、 培養権約20 & を得た。

1				
	х	0	·o	0
Ì	R ı	н	н	он
	R z	· н	н	н .
	R,	он	он	о н
	R.	ОН	н	CE
	R s	н	н	н
	R.	н	ОН	ОН
	R 1	ОН	OH	ОН
	R.	Ħ	н	н
	R.	н	Н	н
	ע ע	第1図の退	第2図の通	第3図の通
		り(メタノ	り(メタノ	り(メタノ
	'	ール中)	ール中)	ール中)
į	IR	第4図の遺	第5図の違	第5図の通
		<b>り (КВг</b>	ኃ (KBr	ኃ (KBr
		法)	法)	法)
	1	l	l	L

### 実施例2

療養物からのOH-1043P、Q、Rの抽出 実施例1で得られた培養液に約1 k g のハイフロースーパーセルを加え吸引建過し、その培養さ 後約20 g に20 g の酢酸エチルを加え程律・抽出た。水層と酢酸エチル層とを分液後、水層に再び10 g の酢酸エチルを加え、慢痒・抽出チル層とを分液後、両酢酸エチル磨を分液後、両酢酸エチル層とも力液後、両酢酸エチル層を含まで減圧濃縮した。 水層と酢酸エチル層とを分液後、両酢酸エチル磨を約1 g の酸イオン水で洗浄した後、有額溶解解を を約1 g の酸イオン水で洗浄して脱水して脱水になるまで、溶解解解を を無水硫酸ナトリウムで処理して脱水して脱水を無水硫酸ナトリウムで処理にないのようにして、OH-10 49 P、QおよびR物質を含有する油状物質を得た。

#### 実施例3

# <u>シリカゲルクロマトグラフィーによる抗生物質</u> OH-1049P、Q、Rの積盤

実施例2で得られた油状物質を、予めクロロホルムを用いて充填された内径70mm、長さ300mmのシリカゲル60(Merck社製)カラ

ムに吸著せしめ、クロロホルムからメタノールに連続的に変化させる溶出溶媒を用いてクロマトグラフィーを行った。溶出液のうち、抗酸化活性のあるフラクションを集め、減圧違縮し、純度約10%程度のOH-1049P、Q、R物質含有函分を得た。

#### 実施例 4

# <u>高迪液体クロマトグラフィーによるOH-10</u> 49P、Q、R物質の単離

実施例3で得たOH-1049P、Q、R物質合有面分からOH-1049P、Q、Rの純品を得るために次の高速クロマトグラフィーにより分離精製した。

高速液体クロマトグラフィーは、送液ポンプとしてTORIROTARYーV(日本分光製)、 検出器としてUVIDEC-100-V(日本分光製)、カラムは、オクタデシルシラン化シリカゲルのYMCD-ODS-5、内径20mm×日さ250mm(山村化学研究所製)を用いた。実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物

約1mgを10μ2に溶解させたサンプルを注入し、展開溶出溶媒としてメタノールー水(1:
 1)混合溶媒を用い、被長270nmの紫外郵吸収で0H-1049P、Q、R物質に該当するピークを集めた。この西分を波圧濃縮して抗0H-1049P、Q、Rの純品をそれぞれ約0.1mgを得た。

#### 事施報 5

# <u>分取薄暦クロマトグラフィーによるOH-10</u> <u>49P、Q、Rの単離</u>

分取薄層クロマトグラフィーは、潤層クロマトグラフィー用プレートとしては、シリカゲル6 OF rac、20×20cm (Merck社製)を用い、実施例3で得たOH-1049P、Q、R 粗生成物20mgを少量のクロロホルムに溶かし、これをシリカゲルプレートに搭状にスポットした。この薄質板をクロロホルムーメタノール(9:1)混合溶媒で展開し、UVランプ(254 nm)下で検出され得るOH-1049P、Q、R を含有する帯を覆き取られたシリカゲルを、アセ

トンを用いてOH-1049P、Qを抽出することにより、OH-1049P、Q、R物質の鈍品各々約1.5mgを得た。

#### (発明の効果)

本発明のイソフラボン誘導体は抗酸化剤として有用である。活性酵素定量法(Uchiyama6、Anal8. Biochem.86、271~278)により、その抗酸化活性を試験した。その結果は第2要の通りである。

第2表 抗酸化力の比較\*

<u>サンプル濃度</u> サンプル名	100	20	10	4 2 (µ g		
αートコトリ エノール	100	100	•	92 -	42	-
ィートコフエ	100	41	-	4 -	3	-
ロール ピタミンE	87	25		2 -	0	
O H - 1049 P	98	98	-	84 -	42	<b>-</b> .







